

5/5/1

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012853547 **Image available**
WPI Acc No: 2000-025379/*200003*

XRAM Acc No: C00-006503

Aspartic acid copolymers useful as emulsifiers, components of cleaning or cosmetic products, pesticide additives, etc

Patent Assignee: GOLDSCHMIDT AG TH (GOLD); GRUNING B (GRUN-I); SIMPELKAMP J (SIMP-I); WEITEMEYER C (WEIT-I)

Inventor: GRUENING B; SIMPELKAMP J; WEITEMEYER C; GRUNING B

Number of Countries: 026 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week
EP 959091	A1	19991124	EP 99109050	A	19990507	200003 B
DE 19822599	A1	19991125	DE 1022599	A	19980520	200003
US 20020119171	A1	20020829	US 99311539	A	19990513	200259
DE 19822599	C2	20030206	DE 1022599	A	19980520	200312

Priority Applications (No Type Date): DE 1022599 A 19980520

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 959091 A1 G 18 C08G-073/10

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI

DE 19822599 A1 C08G-069/10

US 20020119171 A1 A61K-031/74

DE 19822599 C2 C08G-069/10

Abstract (Basic): *EP 959091* A1

NOVELTY - Copolymers of aspartic acid and N-substituted aspartamides are new.

DETAILED DESCRIPTION - Polyamino acid copolymers comprising at least 75 mol. % of units of formula (I), (II) or (III), including at least 1 unit of formula .(I;R1=R4), at least one unit of formula (II) and no more than 20 wt. % of units of formula (II), are new:

A=a group of formula A1 or A2:

R1=R4, R5 or R6;

R2=1-30C alkyl, alkenyl or aryl; 1-22C hydroxyalkyl or aminoalkyl containing 1-6 OH and/or amino groups, optionally acylated with 1-22C carboxylic acids; or R5;

R3=H or R2;

R4=H, alkali(ne earth) metal or (NR7R8R9R10)+;

R7-R10=H or 1-22C alkyl, alkenyl or hydroxyalkyl;

R5=R11 or YR11;

R11=6-30C alkyl or alkenyl;

Y=a chain of 1-100 oxyalkylene units;

R6=1-5C alkyl or alkenyl;

B=the residue of a proteinogenic or nonproteinogenic amino acid.

ACTIVITY - None given.

MECHANISM OF ACTION - None given.

USE - The copolymers are useful as:

(a) as emulsifiers in cosmetic water-in-oil or oil-in-water emulsions (claimed), especially containing 5-99 wt. % of oils selected from fatty acid esters, esters of fatty alcohols, polyhydric alcohols

or Guerbet alcohols, triglycerides, animal and vegetable oils, branched primary alcohols, substituted cyclohexanes, Guerbet carbonates, dialkyl ethers and aliphatic or naphthenic hydrocarbons, and preferably containing a hydrophilic wax selected from fatty alcohols, fatty acids, wool-wax alcohols, mono- and diglycerides and sorbitan fatty acid esters and a coemulsifier which is an alkoxylated fatty alcohol or wool-wax alcohol; ethoxylated mono- or diglyceride; ethoxylated sorbitan fatty acid ester; alkoxylated fatty acid or alkylphenol; ethoxylated fat or oil; polyol, polyalkylene glycol, sugar alcohol or polyglucoside fatty acid ester; polysiloxane copolyether; or anionic, cationic, nonionic, zwitterionic or amphoteric surfactant; especially skin care products, day or night creams, care creams, nourishing creams, body lotions, pharmaceutical ointments or lotions, aftershave lotions or sunscreens;

(b) in cleaning and/or cosmetic compositions (claimed) containing other surfactants, especially shampoos, washing lotions, products for cleansing the face, hair, skin and intimate parts, shaving creams and lotions, liquid soaps, dishwashing compositions, hard-surface cleaners, soap bars, foam baths, shower gels, toothpaste's and mouthwashes; and

(c) as detergent aids, complexing agents for polyvalent cations, dispersants for lacquers and paints, incrustation inhibitors, absorbent materials, metal deactivators in plastics, paper, leather and textile auxiliaries, or activity enhancers for pesticides or insecticides.

pp; 18 DwgNo 0/0

Title Terms: ASPARTIC; ACID; COPOLYMER; USEFUL; EMULSION; COMPONENT; CLEAN; COSMETIC; PRODUCT; PEST; ADDITIVE

Derwent Class: A23; A26; A60; A96; A97; B07; C07; D18; D21; D25; F06; F09; G02

International Patent Class (Main): A61K-031/74; C08G-069/10; C08G-073/10

International Patent Class (Additional): A61K-006/00; A61K-007/00; A61K-007/06; A61K-007/075; A61K-007/48; A61K-007/50; A61K-009/00; B01J-020/26; C02F-005/12; C08G-069/36; C08G-073/02; C08G-073/12; C08G-073/14; C08L-077/00; C09D-007/02; C11D-003/37

File Segment: CPI

5/5/2

DIALOG(R) File 351:Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012853536

WPI Acc No: 2000-025368/*200003*

XRAM Acc No: C00-006501

Cosmetic oil-in-water emulsions containing nature-like emulsifier useful in day or night cream, care cream, nourishing cream, body lotion, pharmaceutical ointment or lotion, aftershave lotion or sunscreen

Patent Assignee: GOLDSCHMIDT AG TH (GOLD)

Inventor: GRUENING B; SIMPELKAMP J; WEITEMEYER C

Number of Countries: 025 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week
EP 958811	A1	19991124	EP 99109059	A	19990507	200003 B
DE 19822601	A1	19991125	DE 1022601	A	19980520	200003

Priority Applications (No Type Date): DE 1022601 A 19980520

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes



(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
24.11.1999 Patentblatt 1999/47

(21) Anmeldenummer: 99109050.7

(22) Anmeldetag: 07.05.1999

(51) Int. Cl. 6: C08G 73/10, C08G 73/14,
C08G 73/02, A61K 7/48,
C11D 3/37, A61K 7/06

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 20.05.1998 DE 19822599

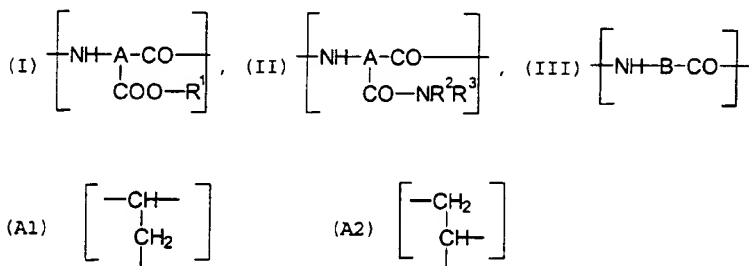
(71) Anmelder: Th. Goldschmidt AG
45127 Essen (DE)

(72) Erfinder:
• Grüning, Burghard Dr.
45134 Essen (DE)
• Simpelkamp, Jörg Dr.
45130 Essen (DE)
• Weitermeyer, Christian Dr.
45134 Essen (DE)

(54) Copolymerische hydrophob modifizierte Polyasparaginsäureesteramide und Ihre Verwendung

(57) Diese Erfindung betrifft copolymerische Polyasparaginsäureesteramide, welche mit Alkyl- oder Alkenylresten mit 6-30 C-Atomen modifiziert sind, ihre Herstellung sowie ihre Verwendung.

Von Polyaminoäuren abgeleitete Copolymeren, die zu mindestens 75 Mol.-% der vorhandenen Einheiten aus Struktureinheiten der allgemeinen Formeln (I), (II) oder (III)



bestehen, in denen die Strukturelemente A gleiche oder verschiedene trifunktionelle Kohlenwasserstoffradikale mit 2 C-Atomen des Typs (A1) oder (A2) sind, worin

R¹ die Bedeutung von R⁴, R⁵, und R⁶ haben kann,

R² für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl-, Alkenyl- oder Arylreste mit 1 bis 30 C-Atomen für Hydroxy- oder Aminoalkylreste mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6 Hydroxy- und/oder Aminogruppen und/oder deren Acylierungsprodukte mit 1 bis 22 C-Carbonsäuren oder die Bedeutung von R⁵ annimmt, und

R³ gleich Wasserstoff oder R² ist,

R⁴ für ein oder mehrere Reste aus der Gruppe der Alkali-, Erdalkalimetalle, Wasserstoff oder Ammonium, [NR⁷R⁸R⁹R¹⁰]⁺, worin

R⁷ bis R¹⁰ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 22 C-Atomen oder Hydroxyalkyl mit 1 bis 22 C-Atomen ist, mit 1 bis 6 Hydroxygruppen.

R⁵ für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenylre-

ste R^{11} mit 6 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur -Y- R^{11} , wobei Y eine Oligo- oder Polyoxyalkylenkette mit 1 bis 100 Oxyalkyleneinheiten ist, und

R^6 für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenyreste mit 1 bis 5 C-Atomen steht,

und wenigstens jeweils eine Einheit der allgemeinen Formel (I), bei dem der Rest R^1 die Bedeutung von R^4 annimmt, und wenigstens eine Einheit der allgemeinen Formel (II) enthalten ist, und die Einheiten der allgemeinen Formel (III) proteinogene oder nicht proteinogene Aminosäuren sind und zu nicht mehr als 20 Gew.-%, bezogen auf copolymerre Polyasparaginsäurederivate, enthalten sind.

Beschreibung

[0001] Diese Erfindung betrifft copolymerre Polysparaginsäureesteramide, welche mit Alkyl- oder Alkenylresten mit 6-30 C-Atomen modifiziert sind, ihre Herstellung sowie ihre Verwendung.

5 [0002] Polyaminoäuredervate, insbesondere Polysparaginsäure, haben in jüngster Zeit aufgrund ihrer Eigenschaften, insbesondere ihrer biologischen Abbaubarkeit und Naturnähe, besondere Aufmerksamkeit gefunden. Es werden u.a. Anwendungen als biologisch abbaubare Komplexierungsmittel, Enthärter und Waschmittel-Bauteile vorgeschlagen. Polysparaginsäure wird i.A. durch alkalische Hydrolyse der unmittelbaren Synthesevorstufe Polysuccinimid (PSI, Anhydriodopolysparaginsäure), dem cyclischen Imid der Polysparaginsäure gewonnen. PSI kann beispielsweise nach EP 0 578 449 A, WO 92/14753, EP 0 659 875 A oder DE 44 20 642 A aus Asparaginsäure hergestellt werden oder ist beispielsweise nach DE 36 26 672 A, EP 0 612 784 A, DE 43 00 020 A oder US 5 219 952 A aus Maleinsäurederivaten und Ammoniak zugänglich. Für diese üblichen Polysparaginsäuren werden u.a. Anwendungen als Inkrustationsinhibitoren, Bauteile in Waschmitteln, Düngemitteladditiv und Hilfsstoff in der Gerberei vorgeschlagen.

10 [0003] Die von verschiedenen Arbeitsgruppen beschriebene Umsetzung von Polysuccinimid mit Aminen führt zu Polysparaginsäureamiden (Kovacs et al., J. Med. Chem. 1967, 10, 904-7; Neuse, Angew. Makromol. Chem. 1991, 192, 35-50). Die Ringöffnung von Polysuccinimid mit Polyaminen und die nachfolgende alkalische Hydrolyse zur Herstellung von Polysparaginsäurederivaten für Anwendungen als Superabsorber wird beispielsweise in der WO 95/35337 beschrieben.

15 US 5,292,858 A beschreibt die Umsetzung von Maleinsäuremonoestern mit Ammoniak oder Ammonium und Aminen zu Polysuccinimid oder amidgruppen-enthaltenden Polysuccinimidderivaten, welche im Endprodukt keine Estergruppen mehr enthalten.

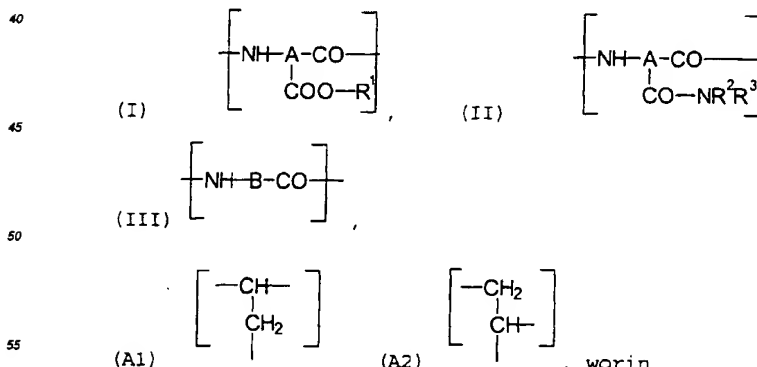
20 [0004] Von besonderem Interesse u.a. für Anwendungen als Emulgator, Dispergiermittel und Tensid sind copolymerre Polysparaginsäureester, welche partiell mit langketigen Fettsäuren oder deren Derivaten verestert sind. Derartige Verbindungen sind auf Basis von Maleinsäuremonoestern und Ammoniak leicht zugänglich, wie aus der DE 195 45 678 25 A beziehungsweise der EP 96 118 806.7 A hervorgeht.

[0005] In ihren anwendungstechnischen Eigenschaften weisen diese Derivate jedoch verschiedene Nachteile auf, insbesondere bezüglich der Temperatur- und Langzeitstabilität der Zubereitungen beispielsweise im Bereich kosmetischer W/O und O/W-Emulsionen.

30 [0006] Aufgabe der Erfindung war daher die Bereitstellung copolymerer Polysparaginsäureesterderivate, welche verbesserte Anwendungseigenschaften besitzen.

[0007] Die Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch copolymerre Polysparaginsäureester mit Ester- und Amidgruppen in der Polymerseitenkette, welche aus Derivaten α,β -ungesättigter Carbonsäuren und Ammoniak hergestellt werden. Dabei bewirkt das gleichzeitige Vorhandensein von Ester- und Amidgruppen im Molekül überraschenderweise besonders vorteilhafte Anwendungseigenschaften.

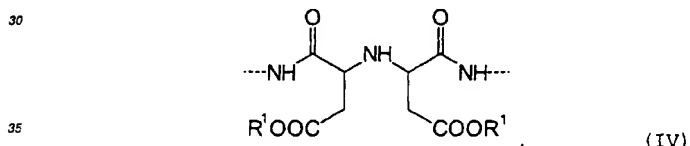
35 [0008] Die eingesetzten, von Polysparaginsäure abgeleiteten Copolymeren bestehen zu wenigstens 75 Mol.-% der vorhandenen Einheiten aus Struktureinheiten der allgemeinen Formeln (I), (II) und (III), wobei die Strukturelemente A gleiche oder verschiedene trifunktionelle Kohlenwasserstoffradikale mit 2 C-Atomen der Struktur (A1) oder (A2) sind,



5 R^1 die Bedeutung von R^4 , R^5 , und R^6 hat,
 R^2 für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl-, Alkenyl- oder Arylreste mit 1 bis 30 C-Atomen, für Hydroxy- oder Aminoalkyreste mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6 Hydroxy- und/oder Aminogruppen und/oder deren Acylierungsprodukte mit 1 bis 22 C-Carbonsäuren oder die Bedeutung von R^5 annimmt, und
 R^3 gleich Wasserstoff oder R^2 ist,
 R^4 für ein oder mehrere Reste aus der Gruppe der Alkali-, Erdalkalimetalle, Wasserstoff oder Ammonium, $[NR^7R^8R^9R^{10}]^+$, worin R^7 bis R^{10} unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 22 C-Atomen oder Hydroxyalkyl mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6 Hydroxygruppen ist,
 R^5 für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenyreste R^{11} mit 5 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur $-Y-R^{11}$ wobei Y eine Oligo- oder Polyoxyalkylenkette mit 1 bis 100 Oxyalkyleneinheiten ist, und
10 R^6 für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkylreste mit 1 bis 5 C-Atomen steht, und wenigstens jeweils ein Baustein (I), bei dem der Rest R^1 die Bedeutung von R^4 annimmt, und wenigstens ein Baustein (II), bei dem der Rest R^1 die von R^5 oder R^6 annimmt, und wenigstens ein Baustein (III) enthalten ist,
15 die Einheiten der allgemeinen Formel (III) proteinogene oder nicht proteinogene Aminosäuren sind und zu nicht mehr als 20 Gew.-%, bezogen auf copolymerre Polyasparaginsäurederivate, enthalten sind.
20

[0009] Alle gegebenen Angaben zur Zusammensetzung der polymeren Produkte beziehen sich wie üblich auf die mittlere Zusammensetzung der Polymerketten.

[0010] Bevorzugt eingesetzt werden Produkte, in denen wenigstens ein Rest R^1 oder R^2 die Bedeutung von R^5 25 annimmt.
[0011] Die restlichen Einheiten (max. 25 Mol.-% welche nicht die Struktur (I), (II) oder (III) haben) können unter anderem Iminodisuccinateinheiten der Struktur (IV)



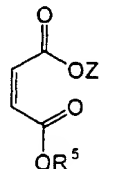
40 sowie verschiedene Endgruppen sein, am N-Terminus beispielsweise Asparaginsäure-, Maleinsäure-, Fumarsäure- und Apfelsäureeinheiten sowie deren Ester oder Amide, Maleinimidseinheiten oder Diketopiperazine abgeleitet von Asparaginsäure und/oder den Aminosäurebausteinen (III), sowie Esser oder Amide der Aminosäurebausteine (III), am C-Terminus beispielsweise Asparaginsäure- oder Apfelsäureeinheiten, deren Mono- oder Diester, Amide oder cyclischen Imide.
45 [0012] Als Aminosäurebausteine (III) aus der Gruppe der proteinogenen Aminosäuren kommen z. B. Glutamin, Asparagin, Lysin, Alanin, Glycin, Tyrosin, Tryptophan, Serin und Cystein sowie deren Derivate in Frage; nicht proteinogene Aminosäuren können beispielsweise β -Alanin, ω -Amino-1-alkansäuren etc. sein.
50 [0013] Die Einheiten (II) leiten sich bevorzugt von primären oder sekundären Aminen NR^2R^3H ab, bei denen R^2 ein geradkettiger oder verzweigter, gesättigter, oder ungesättigter Alkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1 bis 30 C-Atomen, besonders bevorzugt ein Alkylrest mit 8 bis 24 C-Atomen (beispielsweise verzweigte oder lineare Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Docosylreste, auch ungesättigte und mehrfach ungesättigte Spezies wie beispielsweise Oleyl), und R^3 Wasserstoff oder Methyl ist. Weiterhin bevorzugte Amine sind Aminoalkohole, beispielsweise Ethanolamin, Diethanolamin, Aminopropanol, deren N-Methylderivate sowie deren Acylierungsprodukte beispielsweise mit geradkettigen oder verzweigten, gesättigten, oder ungesättigten Carbonsäuren mit 1 bis 30 C-Atomen, besonders bevorzugt mit 8 bis 24 C-Atomen.
55 [0014] Eine bevorzugte Form der erfindungsgemäßen Copolymeren enthält wenigstens eine freie Carboxylatgruppe ($R^1 = \text{H, Metall, Ammonium}$), wenigstens einen Baustein (I), bei dem R^1 die Bedeutung von R^5 oder R^6 hat, sowie wenigstens einen Baustein (II), der als Rest R^2 einen Alkyl- oder Alkenylrest aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkylreste mit 8 bis 24 C-Atomen enthält (z. B. verzweigte oder lineare

Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Docosylreste, auch ungesättigte und mehrfach ungesättigte Spezies wie z. B. Oleyl).

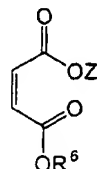
[0015] Eine weitere bevorzugte Form der erfundungsgemäßen Copolymeren enthält wenigstens eine freie Carboxylgruppe ($R^1 = H$, Metall, Ammonium), wenigstens einen Baustein (I), bei dem R^1 die Bedeutung von R^6 hat und R^6 aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkyl- oder Alkenylreste mit 1 bis 5 C-Atomen stammt (z. B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, n-Pentyl), sowie wenigstens einen Baustein (II), der als Rest R^2 einen Alkyl- oder Alkenylrest aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkyl- oder Alkenylreste mit 8 bis 24 C-Atomen enthält (beispielsweise verzweigte oder lineare Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Docosylreste, auch ungesättigte und mehrfach ungesättigte Spezies wie beispielsweise Oleyl). Besonders bevorzugt sind Verbindungen, bei denen R^3 Wasserstoff oder Methyl ist.

[0016] Eine weitere bevorzugte Form der erfundungsgemäßen Copolymeren enthält wenigstens eine freie Carboxylgruppe ($R^1 = H$, Metall, Ammonium), wenigstens einen Baustein (I), bei dem R^1 die Bedeutung von R^5 hat und R^5 für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste R^{11} mit 6 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur $-Y-R^{11}$, wobei Y eine Oligo- oder Polyoxyalkylenkette mit 1 bis 100 Oxyalkyleneinheiten ist, sowie wenigstens einen Baustein (II), der als Rest R^2 einen Alkyl- oder Alkenylrest aus der Gruppe der geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten Alkyl- oder Alkenylreste mit 1 bis 30 C-Atomen, besonders bevorzugt 1 bis 8 C-Atomen, enthält. Besonders bevorzugt sind Verbindungen mit Alkyl- oder Alkenylresten R^5 ohne Alkylenglykolspacer und mit Resten R^3 , die Wasserstoff oder Methyl sind.

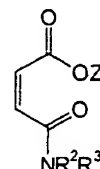
[0017] Die erfundungsgemäßen Copolymeren lassen sich beispielsweise dadurch erhalten, daß man ein Gemisch von Monoestern und Monoamiden, optional in Gegenwart von Diestern und/oder Diamiden und/oder Anhydriden, monoethylenisch ungesättigter Dicarbonsäuren mit 0,5-1,5 Äquivalenten Ammoniak umsetzt bzw. die Ammoniumsalze dieser Säuren thermisch in das Polymer überführt. Eingesetzt werden können beispielsweise Derivate der Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure, Alkenylbersteinsäure, Alkylmaleinsäure, Citraconsäure oder deren Ammoniumsalze, vorzugsweise Derivate der Maleinsäure, Fumarsäure oder Itaconsäure, besonders vorzugsweise Maleinsäurederivate der allgemeinen Formeln (V), (VI) und (VII)



(V)



(VI)



(VII)

wobei Z für Wasserstoff oder Ammonium, R^2 , R^3 , R^5 und R^6 für die oben genannten Reste stehen und der Anteil an (VII) nicht gleich 0 ist ebenso wie die Summe der Anteile aus (V) und (VI). Eingesetzt werden Mischungen mit einem Gesamtanteil von 0,5 bis 99 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 90 Gew.-%, besonders bevorzugt 40 bis 95 Gew.-%, an Esterkomponente (V) und/oder (VI) sowie mit 1 bis 100 Gew.-%, bevorzugt 10 bis 90 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 60 Gew.% an Amidkomponente (VII).

[0018] Vorzugsweise eingesetzte Reste R^5 sind Alkyl- oder Alkenylreste mit 8 bis 30 C-Atomen, beispielsweise lineare oder verzweigte Decyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, oder Octadecylreste sowie ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste, wie z. B. Oleyl. Vorzugsweise eingesetzte Reste R^4 sind Alkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl.

[0019] Die Reaktion kann mit oder ohne Zusatz von organischen Lösungsmitteln erfolgen. Als Lösungsmittel kommen beispielsweise Alkohole, Ketone, Ester, Oligo- und Poly(alkylen)glykole bzw. -glykolether, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid oder N-Methylpyrrolidon sowie deren Gemische und andere in Frage. Bevorzugt eingesetzt werden Alkohole mit 2-4 C-Atomen, davon besonders bevorzugt der kurzketige Alkohol R^4OH , sowie Ketone wie beispielsweise Methylisobutylketon oder Methylisocamylketon oder Alkylester von Carbonsäuren mit 1-4 C-Atomen, wie beispielsweise Essigsäure-sec-Butylester oder Essigsäurepentylester.

[0020] Die Reaktion kann optional in Gegenwart von verträglichkeitsfördernden Agentien durchgeführt werden. Diese können grenzflächenaktive Verbindungen sein, beispielsweise Anlagerungsprodukte von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid

und /oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an C₁₂-C₃₀-Fettsäkohole und Wollwachsalkohole; Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestern und Sorbitanmono- und diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen; Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und / oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und ein Alkylphenole mir 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe; C₁₂-C₁₈-Fettsäurepartialester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Öle, beispielsweise Rizinusöl oder gehärteten Rizinusöl; Partialester von gesättigten oder ungesättigten C₁₂-C₂₂-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, mit Polyolen, beispielsweise Ester von Glycerin, Ethylenglykol, Polyalkylenglykolen, Pentaerythrit, Polyglycerin, Zuckeralkoholen wie Sorbit und Polyglucosiden wie Cellulose, Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate sowie hydrophob modifizierte Polysparaginsäurederivate, beispielsweise teilveresterte Polysparaginsäuren, teilveresterte Polysparaginsäure-co-Glutaminsäuren oder Kondensate aus Maleinsäuremonoestern und Ammoniak, beispielsweise hergestellt nach dem erfindungsgemäßen Verfahren oder nach DE 195 45 678 A, wobei das Herstellverfahren der genannten Polymaminosäurederivate keinen Einfluß auf deren verträglichkeitsvermittelnde Wirkung hat. Gegebenenfalls kann auch ein gewisser Teil der Produktmischung im Reaktor verbleiben und als Lösungsvermittler für eine folgende Umsetzung dienen.

[0021] Als verträglichkeits- bzw. löslichkeitsvermittelnde Agentien können auch kationische Tenside, beispielsweise aus der Gruppe der quarternären Ammoniumverbindungen, quarternisierten Proteinhydrolysare, Alkylamidoamine, quarternären Esterverbindungen, quarternären Siliconole oder quarternären Zucker- und Polysaccharidderivate, anionische Tenside beispielsweise aus der Gruppe der Sulfate, Sulfonate, Carboxylate sowie Mischungen derselben, beispielsweise Alkylbenzolsulfonate, α -Olefinsulfonate, α -sulfonierte Fettsäureester, Fettsäureglycerinestersulfate,

[0022] Paraffinsulfonate, Alkylsulfate, Alkylpolyethersulfate, Sulfobornsteinäurealkylester, Fettsäuresalze (Seifen), Fettsäureester der Polymilchsäure, N-Acylaminosäureester, N-Acyltaurate, Acylsethionate, Ethercarboxylate, Monoalkylphosphate, N-Acylaminosäurederivate wie N-Acylaspartate oder N-Acylglutamate, N-Acylsarcosinate, amphotere oder zwitterionische Tenside wie beispielsweise Alkylbetaine, Alkylamidoalkylbetaine des Typs Cocoamidopropylbetain, Sulfobetaine, Phosphobetaine, Sultaine und Amidosultaine, Imidazoliniumderivate, Amphoglycinate, oder nichtionische Tenside wie beispielsweise oxethylierte Fettsäkohole, oxethylierte Alkylphenole, oxethylierte Fettsäureester, oxethylierte Mono-, Di- oder Triglyceride oder Polyalkylenglykolfettsäureester, Zuckerester, z.B. Fettsäureester der Saccharose, Fructose oder des Methylglucosids, Sorbitol-fettsäureester und Sorbitan-fettsäureester (gegebenenfalls oxethyliert), Alkyl- oder Alkenylpolyglucoside und deren Ethoxylate, Fettsäure-N-alkyl/polyhydroxylalkylamide, Polyglycerinester, Fettsäurealkanolamide, langkettige tertiäre Aminoxide oder Phosphinoxide sowie Dialkylsulfoxide enthalten sein.

[0023] Vorzugsweise verbleiben die verträglichkeitsfördernden Agentien im Produkt. Die Umsetzung zum Copolymeren erfolgt in einer bevorzugten Ausführungsweise mit wäßrigem oder gasförmigen Ammoniak bei Temperaturen von 0 bis 150°C, vorzugsweise 50-140°C sowie nachfolgendem Ausdestillieren bei 70 bis 240°C, vorzugsweise 110 bis 150°C, unter verminderndem Druck, beispielsweise in Knetapparaturen, Hochviskoreaktoren, Extrudern und Rührreaktoren, gegebenenfalls unter Einsatz scherkraftreicher Rührer wie Mig- oder Intermig-Rührer.

[0024] Unter den Reaktionsbedingungen werden gleichzeitig ein Teil der Estergruppen, bevorzugt die von R⁶OH abgeleiteten, hydrolysiert und die gewünschten Carbonsäure- bzw. Carboxylatgruppen freigesetzt. Durch nachfolgende milde partielle oder vollständige Hydrolyse, bevorzugt der vom kurzkettigen Alkohol R⁶OH abgeleiteten Esterfunktionen kann, wenn gewünscht, der Anteil freier Säuregruppen weiter erhöht werden, beispielsweise durch Umsetzung mit Wasser ggf. in Gegenwart von Säuren oder Basen, oder mit Alkalimetallhydroxiden, ggf. in Gegenwart eines organischen Solvens oder Cosolvens.

[0025] Anstelle von Maleinsäuremonoester und -amiden kann auch direkt Maleinsäureanhydrid im Gemisch mit den entsprechenden Alkoholen und Aminen eingesetzt werden.

[0026] Durch Zusatz von amino- und carboxylfunktionellen Verbindungen zur Reaktionsmischung können Copolymeren erhalten werden, in denen die angebotenen Bausteine über Amidbindungen gebunden vorliegen. Geeignete Bausteine sind Aminosäuren aus der Gruppe der 20 proteinogenen Aminosäuren, welche als Monomere in allen natürlichen Proteinen enthalten sind, in enantiomerenreiner oder racemischer Form, wie beispielsweise Glutaminsäure, Glutamin, Asparagin, Lysin, Alanin, Glycerin, Tyrosin, Tryptophan, Serin und Cystein sowie deren Derivate, oder nicht proteinogenen Aminosäuren mit jeweils einer oder mehreren Amino- bzw. Carboxylfunktionen, wie beispielsweise β -Alanin, ω -Amino-1-alkansäuren, beispielsweise 6-Aminocapronsäure. Die Bausteine, vorzugsweise 0 bis 15 Gew.-%, werden der Ausgangsmischung der Maleinsäurederivate zugesetzt oder zur Modifizierung der Kettenden nach erfolgter Synthese des Polymeren mit diesem umgesetzt, vorzugsweise unter Zusatz polarer Solventien, wie beispielsweise Alkoholen oder Dimethylformamid.

[0027] Die Molekulmasse der Polysparaginsäurederivate kann durch Zusatz von di- und/oder polyfunktionellen Bausteinen, abgeleitet von einer Di- oder Polyhydroxyverbindung, einer Di- oder Polyaminoverbindung, oder Aminoalkoholen mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Kohlenwasserstoffgerüst, ggf. oxo- oder aza-Analogen mit O- oder N-Atomen in der Kette, oder von Polyalkylenglykolen bzw.

Ethylenoxid-Propylenoxid-Copolymeren, erhöht werden. Die Einführung der molekularmassenerhöhenden Gruppen erfolgt durch Zusatz der polyfunktionellen Amino- bzw. Hydroxyverbindungen bzw. deren Umsetzungsprodukten mit Maleinsäureanhydrid zur Reaktionsmischung oder zum gebildeten Polymeren, ggf. unter Zusatz von sauren oder lewis-sauren Katalysatoren.

5 [0028] Die beschriebenen Vorgehensweisen können auch kombiniert werden.
 [0029] Die resultierenden Polymeren können nachbehandelt werden, beispielsweise durch Behandlung mit Ammoniak, Umesterungskatalysatoren wie beispielsweise lewissäuren Titan-(IV)-Verbindungen, mit Aktivkohle oder anderen Adsorbentien, Bleichung mit Oxidationsmitteln wie H_2O_2 , Cl_2 , O_3 , Natriumchlorit, Natriumhypochlorit etc. oder Reduktionsmitteln wie beispielsweise $NaBH_4$ oder H_2 in Gegenwart von Katalysatoren, unter üblichen Bedingungen.

10 [0030] Die erfindungsgemäßen Copolymeren besitzen hervorragende Eigenschaften als Sequestermittel, als Additive zu Farben und Lacken, als Schaumstabilisatoren, Tenside und Emulgatoren. Insbesondere die Temperatur- und Langzeitstabilität von O/W- und W/O-Emulsionen wird positiv beeinflusst.
 [0031] Die erfindungsgemäßen Polymeren können als O/W-Emulgatoren für kosmetische Emulsionen eingesetzt werden, beispielsweise für Lotionen mit einer vergleichsweise niedrigen Viskosität oder Cremes und Salben mit einer hohen Viskosität, für Anwendungen als Hautpflegemittel wie beispielsweise Tagesscremes, Nachtcremes, Pflegecremes, Nährcremes, Bodylotions, Salben und dergleichen. Als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe können übliche Coemulgatoren, Konsistenzgeber, Ölkörper, Überfettungsmittel, Fette, Wachse, Stabilisatoren, Wirkstoffe, Glycerin, Farb- und Duftstoffe enthalten.

15 [0032] Als Konsistenzgeber können hydrophile Wachse, beispielsweise C_{12} - C_{30} -Fetalkohole, C_{16} - C_{22} -Fettsäuren, Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen eingesetzt werden.
 [0033] Als weitere Coemulgatoren kommen beispielsweise in Frage: Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und /oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an C_{12} - C_{30} -Fetalkohole und Wollwachsalkohole, vorzugsweise lineare, gesättigte C_{16} - C_{22} -Fetalkohole; Ethylenoxidlanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestern und Sorbitanmono- und diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen; Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und /oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe; C_{12} - C_{18} -Fettsäurepartialester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Öle, beispielsweise Rizinusöl oder gehärtetes Rizinusöl; Partialester von gesättigten oder ungesättigten C_{12} - C_{22} -Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, mit Polyolen, beispielsweise Ester von Glycerin, Ethylenglykol, Polyalkylenglykolen, Pentaerythrit, Polyglycerin, Zuckerkoholen wie Sorbit und Polyglucosiden wie Cellulose; Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate sowie hydrophob modifizierte Polysparaginsäurederivate.
 [0034] Als Coemulgatoren können auch anionische, kationische, nichtionische, amphoterre und/oder zwitterionische Tenside, beispielsweise aus der als verträglichkeitsfördernden Agentien bezeichneten Gruppe ausgewählt sein.
 [0035] Es können jeweils beliebige Mischungen der o.g. Konsistenzgeber und Coemulgatoren eingesetzt werden.
 [0036] Als Ölkörper kommen beispielsweise Ester von linearen C_6 - C_{20} -Fettsäuren mit linearen C_6 - C_{20} -Fetalkoholen, Ester von verzweigten C_6 - C_{13} -Carbonsäuren mit linearen C_6 - C_{20} -Fetalkoholen, Ester von linearen C_6 - C_{20} -Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, Ester von linearen und/oder verzweigten C_6 - C_{20} -Carbonsäuren mit mehrwertigen Alkoholen und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis von C_6 - C_{10} -Fettsäuren, pflanzliche und tierische Öle und Fette, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkylether und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe in Betracht.

25 [0037] Als Überfettungsmittel können beispielsweise Lanolin und Lecithinderivate sowie deren Ethoxylate, Polyol-fettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden. Es können Siliconverbindungen wie Polydimethylsiloxane, Cyclodimethicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, epoxy-, fluor-, und/oder alkylmodifizierte Silikonverbindungen sowie Wachse wie beispielsweise Bienenwachs, Paraffinwachse oder Mikrowachse enthalten sein. Die Emulsionen können Verdickungsmittel wie Polyacrylsäurederivate oder kationische Polymere wie z.B. kationische Cellulose- oder Stärkederivate, kationische Chitin oder Chitosanderivate, kationische Siliconpolymere, Copolymeren von Diallylaminiumsalzen beispielsweise mit Acrylamiden, Polyethylenniminen enthalten. Weiterhin können Metallsalze von Fettsäuren, beispielsweise Magnesium-, Aluminium- oder Zinkstearat als Stabilisatoren oder Zinksalze der Ricinolsäure als Geruchshemer enthalten sein. Es können übliche Sonnenschutzwirkstoffe wie Titandioxid, p-Aminobenzoësäure etc., Duftstoffe, Farbstoffe, biogene Wirkstoffe wie Pflanzenextrakte oder Vitaminkomplexe sowie pharmazeutische Wirkstoffe enthalten sein. Weiterhin können die Emulsionen Perlglanzmittel wie Ethylenglykoldistearat sowie die üblichen Konservierungsmittel wie Parabene, Sorbinsäure, Phenoxyethanol und andere enthalten.
 [0038] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate können auch in W/O-Emulsionen eingesetzt werden, beispielsweise als Emulgatoren und/oder Coemulgatoren für die Herstellung von Hautpflegecremes und -lotionen.
 [0039] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate mit einem naturnahen Polyaminoäurerückgrat sind milde Tenside, welche alleine oder in Kombination mit anionischen, kationischen, nichtionischen, zwitterionischen und/oder amphoteren Tensiden eingesetzt werden können. Es sind feste, flüssige oder pastöse Zubereitungen mög-

lich, z.B. Seifenstücke, Waschlotionen, Duschgele, Shampoos.

[0040] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten einsetzbaren Tenside können beispielsweise anionische Tenside aus der Gruppe der Sulfate, Sulfonate, Carboxylate sowie Mischungen derselben sein. Die anionischen Gruppen können in neutralisierter Form vorliegen, mit kationischen Gegenionen aus der Gruppe

5 der Alkalimetalle, Erdalkalimetalle, Ammonium oder substituiertem Ammonium. Eingesetzt werden beispielsweise Alkylbenzolsulfonate, α -Olefinsulfonate, α -sulfonierte Fettsäureester, Fettsäureglycerinestersulfate, Paraffinsulfonate, Alkylsulfate, Alkylpolyethersulfate, Sulfobornsteinsäurealkylester, Fettsäuresalze (Seifen), Fettsäureester der Polym-
10 lichsäure, N-Acylaminosäureester, N-Acyltaurate, Acylsethionate, Ethercarboxylate, Monoalkylphosphate, N-Acylamino-
nosäurederivate wie N-Acylaspartate oder N-Acylglutamate, N-Acylsarcosinate, Polyasparaginsäurederivate und
andere.

[0041] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten einsetzbaren Tenside können beispielsweise amphoter oder zwitterionische Tenside sein, beispielsweise Alkylbetaine, Alkylamidoalkylbetaine des Typs Cocoamidopropylbetain, Sulfobetaine, Phosphobetaine, Sultaine und Amidosultaine, Imidazoliniumderivate, Amphoglycinate und andere.

15 [0042] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten einsetzbaren kationischen Tenside können beispielsweise aus der Gruppe der quaternären Ammoniumverbindungen, quaternisierten Proteinhydrolysate, Alkylamidoamine, quaternären Esterverbindungen, quaternären Siliconole oder quaternären Zucker- und
Polsaccharidderivate ausgewählt sein.

20 [0043] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten einsetzbaren Tenside können beispielsweise nichtionische Tenside sein, beispielsweise oxethylierte Fettsäureester, oxethylierte Alkylphenole, oxethylierte Fettsäureester, oxethylierte Mono-, Di- oder Triglyceride oder Polyalkylenglykollfettsäureester. Andere nichtionische Tenside können aus der Gruppe der Alkylpolysaccharide, beispielsweise Alkyl- oder Alkenylpolyglucoside, Zuckester, beispielsweise Fettsäureester der Glucose, Saccharose, Fructose oder des Methylglucosids, Sorbitolfettsäureester und Sorbitanfettsäureester (gegebenenfalls oxethyliert), Polyglycerinester, Fettsäurealkanolamide, N-Acyl-
25 aminozuckerderivate beispielsweise N-Acylglucamine, langkettige tertiäre Aminooxide oder Phosphinoxide sowie Dialkylsulfoxide stammen.

[0044] Die in Kombination mit den erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivaten eingesetzten Tenside können somit auch beliebige Kombinationen aus zwei oder mehr Tensiden der obengenannten Kategorien sein.

30 [0045] Die erfindungsgemäßen Tensidzubereitungen können weitere Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten wie beispielsweise Wasser und Lösungsmittel beispielsweise aus der Gruppe der Alkohole und Polyoyle, Verdickungsmittel, Trübungsmittel, z.B. Glykolesterderivate; Moisturizer, Emollients wie tierische und pflanzliche Öle, Carbonsäureester, Lanolin, Bienenwachs, Silicone; polymere Agentien zur Verbesserung des Hautgefühls, konditionierende, pflegende oder pharmazeutisch wirksame Bestandteile wie beispielsweise kationische oder amphoter Polymere, Proteine und Proteinderivate, Lanolinderivate, Panthothenäure, Betain, Polydimethylsiloxane oder deren Derivate, Sonnenschutz-
35 wirkstoffe sowie Lösungsvermittler, Stabilisatoren, Geruchsstoffe, Puffersubstanzen, Konservierungsmittel und/oder Farbstoffe.

40 [0046] Die Polyasparaginsäurederivate enthaltenden Tensidzubereitungen lassen sich vorteilhaft anwenden in beispielsweise Haarshampoos, Duschbäder, Schaumbadzubereitungen, Hand-, Gesichts und Intimreinigungslotionen, Flüssigseifen, Seifenstücke, Rasiercremes, Handwaschpasten, hautfreundlichen Geschirrspülmitteln, Reinigungsmitteln für glatte Oberflächen sowie in Zahncremes.

45 [0047] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate können als Dispergiermittel beispielsweise für Lacke und Farben eingesetzt werden.

[0048] Die erfindungsgemäßen hydrophob modifizierten Polyasparaginsäurederivate werden dazu vorteilhaft mit dem Stand der Technik entsprechenden Neutralisationsmitteln, insbesondere Aminen neutralisiert sofern nicht bereits als 50 Salz vorliegend. Insbesondere bevorzugt ist hier die Verwendung von Dimethylethanolamin oder 2-Amino-2-methylpropanol. Zur Herstellung wässriger Pigmentpasten werden 0.1-100 Gew.-%, vorzugsweise 0.5-50 Gew.-%, insbesondere 2 bis 15 Gew.-% bezogen auf das Gewicht der Pigmente verwendet. Die hydrophob modifizierten Polyasparaginsäure-
55 derivate können bei der erfindungsgemäßen Verwendung entweder vorab mit den zu dispergierenden Pigmenten vermischt werden oder direkt in dem Dispergiermedium (Wasser, eventuelle Glycolzusätze) vor oder gleichzeitig mit der Zugabe der Pigmente und etwaiger anderer Feststoffe gelöst werden. Die Neutralisation kann dabei vor oder während der Herstellung der Pigmentpasten erfolgen. Bevorzugt werden Polyasparaginsäurezubereitungen eingesetzt, welche bereits partiell oder vollständig neutralisiert werden.

60 [0049] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate können auch in beliebigen Gemischen mit weiteren, dem Stand der Technik entsprechenden Dispergieradditiven, beispielsweise aus der Gruppe der Fettsäurealkoxylate, Poly(meth)acrylate, Polyester, Polyether etc., eingesetzt werden.

65 [0050] Als Pigmente können in diesem Zusammenhang beispielsweise anorganische oder organische Pigmente, sowie Ruße genannt werden. Als anorganische Pigmente seien exemplarisch genannt Titandioxid und Eisenoxide. In Betracht zu ziehende organische Pigmente sind beispielsweise Azopigmente, Metallkomplex-Pigmente, Phthalo-

cyaninpigmente, anthrachinoide Pigmente, polycyclische Pigmente, insbesondere solche der Thioindigo-, Chinacridon-, Dioxazin-, Pyrrolpyrrol-, Naphthalintetraacronsäure-, Perylen-, Isoamidolin(on)-, Flavanthon-, Pyranthon- oder Isoviolanthon-Reihe.

5 [0051] Füllstoffe, die beispielsweise in wässrigen Lacken dispergiert werden können, sind beispielsweise solche auf Basis von Kaolin, Talcum, anderen Silikaten, Kreide, Glasfasern, Glasperlen oder Metallpulvern.

[0052] Als Lacksysteme, in denen die erfindungsgemäßen Pigmentpasten aufgelackt werden können, kommen beliebige wässrige 1K- oder 2K-Lacke in Betracht. Beispielhaft genannt seien wässrige 1K-Lacke wie beispielsweise solche auf Basis von Alkyd-, Acrylat-, Epoxid-, Polyvinylacetat-, Polyester- oder Polyurethanharzen oder wässrige 2K-Lacke, beispielsweise solchen auf Basis von hydroxylgruppenhaltigen Polyacrylat- oder Polyesterharzen mit Melaminharzen oder gegebenenfalls blockierten Polyisocyanatharzen als Vernetzer. In gleicher Weise seien auch Polyepoxidharzsysteme genannt.

10 [0053] Die erfindungsgemäßen Polyasparaginsäurederivate können als komplexbildende Agenzien, beispielsweise in Waschmitteln, als Inkrustationsinhibitoren, als Metalldesaktivatoren in Kunststoffen, als Hilfsstoffe in der Papier-, Leder- und Textilindustrie oder als wirkungsverstärkende Zusatzstoffe zu Pestiziden oder Insektiziden eingesetzt werden. Hochmolekulare Derivate, vorzugsweise nach Modifizierung mit den obengenannten polyfunktionellen Hydroxy- und Aminoverbindungen, eignen sich auch als Absorbermaterialien.

Beispiele

20 Beispiele 1 bis 6

[0054] Die Edukte (Monoethylmaleat, Monoalkylmaleat, N-Alkylmaleamid gemäß Tab. 1, gelöst in 4-Methyl-2-pentanon) wurden mit 1.0 bis 1.5 Äquivalenten an Ammoniakgas umgesetzt und die Reaktionsmischung im Vakuum bei 110 °C bis 140 °C für 5 h ausdestilliert.

25

30

35

40

45

50

55

Tabelle 1:

BEISPIEL	R'	MOL (V)	R ⁶	MOL (VI)	R ⁷	R ⁸	MOL (VII)	MOL (VIII)	PRODUKT:		PRODUKT: MOL% CONR ² R ¹ COOH
									MOL% COOR ⁵	MOL% COOR ⁶	
1	Decyl	0,5	Ethyl	3,0	H	Decyl	0,5	9	16	12	63
2	Cetyl	0,5	Ethyl	2,75	H	Cetyl	0,75	12	10	16	62
3	Oleyl	2,5	Ethyl	1,0	Methyl	Dodecyl	0,5	54	2	10	34
4	Cetyl	1,0	Ethyl	2,5	H	Hydroxy-ethyl	0,5	22	14	11	53
5	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----	-----
6	Cetyl	1,5	Ethyl	1,5	H	Cetyl	1,0	21	22	22	57
Vergleich beispiel	Cetyl	1,0	Ethyl	3,99		Ethy1	1,0	34	5	20	31
								20	16	16	64

Synthese von Polyasparaginsäurederivaten

Beispiel 7

O/W-Emulsion mit Polyasparaginsäurederivaten

5 [0055]

10	Cetylpolyaspartat aus Beispiel 2 (25 % in Wasser, pH 5.5)	2,0 %
	Glycerin	3,0 %
	Konservierungsmittel	0,1 %
	Wasser	70,0 %
15	Glycerinmonostearat (Tegin® M, Th. Goldschmidt)	4,5 %
	Tegosoft® CT (Capryl-Caprintriglycerid, Th. Goldschmidt)	20,00 %

20 [0056] Die wässrige Phase und die Ölkörper/Glycerinmonostearatmischung wurden bei 70°C zusammengegeben, intensiv mit einem Rotor-Stator-Homogenisator bearbeitet (SG/220V, 2 min). Die Emulsion (100 ml) wurde 2 Tage bei 20°C und 7 d bei 45°C gelagert. Die sensorische Bewertung der Proben zeigte bei Beispiel 7 keine Änderung der cremeartigen Konsistenz, beim Vergleichsbeispiel 2 einen Viskositätsverlust. Die Wasserseparation der W/O-Emulsionen wurde nach 2 Tagen Lagerung bei 20°C und nach weiteren 7 Tagen Lagerung bei 45°C bestimmt.

25

30	BEISPIEL	EMULGATOR AUS BEISPIEL	WASSERSEPARATION	WASSERSEPARATION
			NACH 2 TAGEN/20°C (VOL %)	NACH 28 TAGEN/45°C (VOL %)
	7	2	< 0,1 %	< 0,1 %
	Vergleichsbeispiel 2	Vergleichsbeispiel 2	< 0,1 %	1,0 %

35 [0057] Diese Ergebnisse zeigen die erhöhte Emulsionsstabilität bei den amidmodifizierten Polyasparaginsäureestern.

Beispiel 8

40 Schäumende Tensidzubereitung mit Polyasparaginsäurederivaten:

[0058]

45	Rezeptur	(A)	
		[Gew%]	
	Produkt nach Beispiel 1 (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	0,0 %	1,0 %
50	Texapon® N28 (28 % Natriumlaurylethersulfat, Henkel)	21,4 %	21,4 %
	Tego® Betain F50 (37,5 % Cocoamidopropylbetain, Th. Goldschmidt) Wasser ad 100 %, pH ad 6,0	16,0 %	16,0 %

55 [0059] Die Schaumeigenschaften der Tensidmischung wurden durch Aufschaumen einer verdünnten Tensidlösung bestimmt. (0,5 Gew% WAS, 8°dH, 30°C, Ystral-Leitstrahlmisscher, 750 W, 2 min)

MISCHUNG	SCHAUMVOLUMEN [ML]	WASSERSEPARATION 10 MIN [ML]	SCHAUMDICHTE [G/ML]
A	1490 ± 17	240 ± 2.0	0.208 ± 0.002
B	1573 ± 10	236 ± 2.9	0.191 ± 0.003

[0060] Dieses Beispiel belegt den positiven Einfluß der Polyasparaginsäurederivate auf das Schaumverhalten von Tensidsystemen.

Beispiel 9

[0061]

20	Polyasparaginsäurederivat nach Beispiel 1, (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	11,0 %
	Texapon® N70 (70 % Natriumlaurylethersulfat, Henkel)	32,0 %
	Tagat® R40 (PEG-40-Ethoxylat von hydriertem Rizinusöl, Th. Goldschmidt)	5,0 %
	Tego® Glucosid 810 (60 % Capryl/Capringlucosid, Th. Goldschmidt)	8,0 %
25	Zitronensäure (20 %)	0,9 %
	NaCl (25 %)	8,5 %
	Wasser	16,6 %
30	Tego® Betain F50 (37,5 % Cocoamidopropylbetain, Th. Goldschmidt)	18,0 %

Beispiel 10

Pflegecreme auf O/W-Basis

[0062]

40	Polyasparaginsäurederivat nach Beispiel 2, (50 %ig in Wasser pH 5,5)	4,0 %
	Polyasparaginsäurederivat nach Beispiel 4, (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	1,0 %
	Tego® Care 450 (Polyglyceryl-3-methyglucosiddistearat, Th. Goldschmidt)	1,0 %
	Tegin® M (Glycerylstearat, Th. Goldschmidt)	0,5 %
45	Tego® Akanol 18 (Stearylalkohol, Th. Goldschmidt)	0,3 %
	Avocadol	12,0 %
	Tegosoft® CT (Capryl-Caprintriglycerid, Th. Goldschmidt)	9,0 %
	Glycerin	3,0 %
50	Wasser	69,2 %
	NaOH (10 %) ad pH 5,5	

Beispiel 11

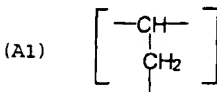
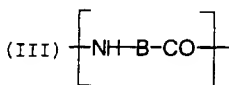
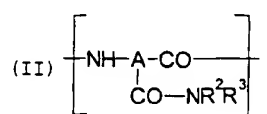
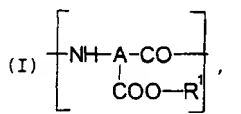
W/O-Creme

5 [0063]

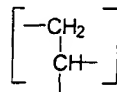
10	Polyasparaginsäurederivat nach Beispiel 3 (50 %ig in Wasser, pH 5,5)	3,0 %
	Abil® EM90 (Cetylpolyethersiloxan, Th. Goldschmidt)	1,5 %
	Isolan® GI 34 (Polyglyceryl-4-Isostearat, Th. Goldschmidt)	0,8 %
	Avocadoöl	11,0 %
15	Tegosoft® CT (Capryl-Caprintriglycerid, Th. Goldschmidt)	11,0 %
	hydriertes Rizinusöl	0,8 %
	Bienenwachs	1,0 %
20	NaCl	0,5 %
	Wasser	0,5 %
	Duftstoffe, Konservierungsmittel	70,4 %

25 Patentansprüche

1. Von Polyaminoäuren abgeleitete Copolymeren, die zu mindestens 75 Mol.-% der vorhandenen Einheiten aus Struktureinheiten der allgemeinen Formeln (I), (II) oder (III)



(A2)

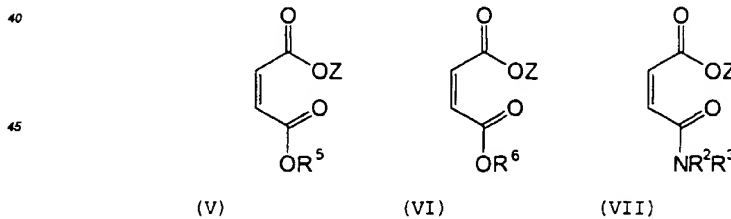


50 bestehen, in denen die Strukturelemente A gleiche oder verschiedene trifunktionelle Kohlenwasserstoffradikale mit 2 C-Atomen des Typs (A1) oder (A2) sind, worin

55 R¹ die Bedeutung von R⁴, R⁵, und R⁶ haben kann,
 R² für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl-, Alkenyl- oder Arylreste mit 1 bis 30 C-Atomen, für Hydroxy- oder Aminoalkyreste mit 1 bis 22 C-Atomen und 1 bis 6 Hydroxy- und/oder Aminogruppen und/oder deren Acylierungsprodukte mit 1 bis 22 C-Carbonsäuren oder die Bedeutung von R⁵ annimmt, und

R³ gleich Wasserstoff oder R² ist,
 R⁴ für ein oder mehrere Reste aus der Gruppe der Alkali-, Erdalkalimetalle, Wasserstoff oder Ammonium, [NR⁷R⁸R⁹R¹⁰]_n+, worin
 R⁷ bis R¹⁰ unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl oder Alkenyl mit 1 bis 22 C-Atomen oder Hydroxylalkyl mit 1 bis 22 C-Atomen ist, mit 1 bis 6 Hydroxygruppen.
 R⁵ für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste R¹¹ mit 6 bis 30 C-Atomen oder Radikale der Struktur -Y-R¹¹, wobei Y eine Oligo- oder Polyoxayalkenketten mit 1 bis 100 Oxyalkyleneinheiten ist, und
 R⁶ für gleiche oder verschiedene, geradkettige oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte Alkyl- oder Alkenylreste mit 1 bis 5 C-Atomen steht,
 und wenigstens jeweils eine Einheit der allgemeinen Formel (I), bei dem der Rest R¹ die Bedeutung von R⁴ annimmt, und wenigstens eine Einheit der allgemeinen Formel (II) enthalten ist, und die Einheiten der allgemeinen Formel (III) proteinogene oder nicht proteinogene Aminosäuren sind und zu nicht mehr als 20 Gew.-%, bezogen auf copolymeres Polyasparaginsäurederivate, enthalten sind.

15 2. Copolymeren nach Anspruch 1, in denen mindestens ein Rest R¹ die Bedeutung von R⁵ oder R⁶ annimmt.
 3. Copolymeren nach Anspruch 1 oder 2, in denen mindestens ein Rest R¹ oder R² die Bedeutung von R⁵ annimmt.
 20 4. Copolymeren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, bei denen sich die Strukturelemente II von primären oder sekundären Aminen NR²R³H ableiten, bei denen R² ein geradkettiger oder verzweigter, gesättigter, oder ungesättigter Alkyl-, Alkenyl- oder Arylrest mit 1 bis 30 C-Atomen, und R³ Wasserstoff oder Methyl ist.
 25 5. Copolymeren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, bei denen sich die Strukturelemente (II) von Aminoalkoholen wie Ethanolamin, Diethanolamin, und/oder Aminopropanolen ableiten sowie von deren N-Methylderivaten oder deren Acylierungsprodukten.
 30 6. Copolymeren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, welche in Gegenwart von molekularmassenerhöhenden Agentien aus der Gruppe der Di- oder Polyhydroxyverbindungen, Di- oder Polyaminoverbindungen, oder Aminoalkohole oder Mischungen daraus, mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen Kohlenwasserstoffgerüst, ggf. oxo- oder azasubstituiert mit O- oder N-Atomen in der Kette, oder deren Umsetzungsprodukten mit Maleinsäureanhydrid, hergestellt werden oder nach der Herstellung mit diesen modifiziert werden.
 35 7. Verfahren zur Herstellung der Copolymeren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Amide oder die Ester und Amide α,β -ungesättigter Dicarbonsäuren oder deren Ammoniumsalze, insbesondere Maleinsäurederivate der allgemeinen Formeln (V), (VI) und (VII)



alleine oder im Gemisch miteinander, mit Ammoniak umgesetzt und in das Polymer überführt, wobei Z für Wasserstoff oder Ammonium, R², R³, R⁵ und R⁶ für die oben genannten Reste stehen, gegebenenfalls in Gegenwart von bis zu 20 Gew.-%, bezogen auf copolymeres Polyasparaginsäurederivate, proteinogener oder nicht proteinogener Aminosäuren oder deren Derivate, sowie gegebenenfalls in weiteren Schritten durch Hydrolyse Gruppen der Struktur der Formel (I), wobei R¹ die Bedeutung von R⁴, mit der oben genannten Definition von R⁴, hat, erzeugt.

55 8. Kosmetische W/O- oder O/W-Emulsionen, enthaltend copolymeres Polyasparaginsäurederivate gemäß den

Ansprüchen 1 bis 7.

9. Kosmetische Emulsionen nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der nichtwäßrige Anteil 5 bis 99 Gew.-% an Ölkörpern aus der Gruppe der Ester von linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren, Ester von verzweigten C₆-C₁₃-Carbonsäuren mit linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren, Ester von linearen C₆-C₂₀-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, Ester von linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₀-Carbonsäuren mit mehrwertigen Alkoholen und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis von C₆-C₁₀-Fettsäuren, pflanzliche und tierische Öle und Fette, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, Guerbetcarbonate, Dialkylether und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe enthält.
10. Kosmetische O/W-Emulsionen nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß hydrophile Wachse aus der Gruppe der C₁₂-C₃₀-Fettsäuren, Wollwachsalkohole, C₁₆-C₂₂-Fettsäuren, Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und diester von gesättigten Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen enthalten sind.
11. Kosmetische Emulsionen nach einem der Ansprüche 8 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder mehrere Coemulgatoren aus der Gruppe der Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid oder Ethylenoxid und Propylenoxid an C₁₂-C₃₀-Fettsäuren, Wollwachsalkohole, der Ethylenoxidanlagerungsprodukte von Glycerinmono- und -diestern und Sorbitanmono- und diestern von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 C-Atomen, der Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenoole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe, der C₁₂-C₁₈-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin, der Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fette und Öle, der Polyoxyester von gesättigten oder ungesättigten C₁₂-C₂₂-Fettsäuren, auch verzweigte oder hydroxysubstituierte, Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere und deren Derivate, der anionischen Tenside, kationischen Tenside, nichtionischen Tenside sowie zwitterionischen oder amphoteren Tenside enthalten sind.
12. Verwendung der Emulsionen nach einem der Ansprüche 8 bis 11 als Hautpflegemittel, Tagescreme, Nachtcreme, Pflegecreme, Nährcreme, Bodylotion, pharmazeutische Salbe und Lotion, Aftershave lotion und Sonnenschutzmittel.
13. Tensidische Zubereitungen für Reinigungsmittel und/oder kosmetische Mittel, enthaltend Polyasparaginsäurederivate nach einem der Ansprüche 1 bis 7, gegebenenfalls enthaltend ein oder mehrere weitere Tenside aus der Gruppe der anionischen, kationischen, nichtionischen, amphoteren und zwitter-ionischen Tenside sowie deren Mischungen daraus neben üblichen Hilfs- und Zusatzstoffen.
14. Verwendung der Tensidzubereitungen nach Anspruch 13 für Shampoos, Waschlotionen und Reinigungsmittel für Gesicht, Haar, Haut und Intimbereich, Rasiercreme und -lotionen, Flüssigseife, Geschirrspülmittel, Reinigungsmittel für glatte Oberflächen, Seifenstücke, Schaumbad, Duschgel sowie in Zahnpflege und/oder Mundspülung.
15. Verwendung der Copolymeren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 als Waschmittelhilfsstoff, Komplexagens für mehrwertige Kationen, Dispergierhilfsmittel für Lacke und Farben, Inkrustationsinhibitor, Absorbermaterialien, Metalldesaktivatoren in Kunststoffen, als Hilfsstoffe in der Papier-, Leder und Textilindustrie oder als wirkungsverstärkende Zusatzstoffe zu Pestiziden oder Insektiziden.

45

50

55



Europäisches
Patentamt

EUROPAISCHER TEILRECHERCHENBERICHT
der nach Regel 45 des Europäischen Patent-
Übereinkommens für das weitere Verfahren als
europäischer Recherchenbericht gilt

Nummer der Anmeldung
EP 99 10 9050

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.6)
A	US 4 675 381 A (BICHON DANIEL) 23. Juni 1987 (1987-06-23) * Ansprüche 1-11 *	1-15	C08G73/10 C08G73/14 C08G73/02 A61K7/48 C11D3/37 A61K7/06
A	WO 94 01486 A (BUECHNER KARL HEINZ ;HARTMANN HEINRICH (DE); SCHWENDEMANN VOLKER () 20. Januar 1994 (1994-01-20) * Ansprüche 1-5 *	1-15	
A, P	EP 0 884 344 A (GOLDSCHMIDT AG TH) 16. Dezember 1998 (1998-12-16) * Ansprüche 1-9 *	1-16	
A	DE 195 28 782 A (BAYER AG) 6. Februar 1997 (1997-02-06) * Anspruch 1 *	1-15	
A, D	US 5 292 858 A (WOOD LOUIS L) 8. März 1994 (1994-03-08) * Ansprüche 1-8 *	1-15	
A, D	DE 195 45 678 A (GOLDSCHMIDT AG TH) 12. Juni 1997 (1997-06-12) * Ansprüche 1-11 *	1-15	
RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int.CI.6)			
C08G A61K C11D			
UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE			
<p>Die Recherchenzielstellung ist der Auffassung, daß ein oder mehrere Ansprüche, den Vorschriften des EPÜ in einem solchen Umfang nicht entsprechen bzw. entsprechen, daß sinnvolle Erweiterungen über den Stand der Technik für diese Ansprüche nicht, bzw. nur teilweise, möglich sind.</p> <p>Vollständig recherchierte Patentansprüche:</p> <p>Unvollständig recherchierte Patentansprüche:</p> <p>Nicht recherchierte Patentansprüche:</p> <p>Grund für die Beschränkung der Recherche:</p> <p>Siehe Ergänzungsblatt C</p>			
Recherchenort DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche 12. August 1999	Prüfer GLANDDIER A.	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN			
<p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund D : menschenrechte Offenbarung P : Zuschreibenzettel</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument a : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			



Unvollständig recherchierte Ansprüche:
1-15

Grund für die Beschränkung der Recherche:

Die geltenden Patentansprüche 1-15 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Produkte. In der Tat umfassen sie so viele Wahlmöglichkeiten dass sie im Sinne von Art. 84 EPÜ in einem solche Maße unklar oder zu weitläufig gefasst erscheinen, als daß sie eine sinnvolle Recherche ermöglichen. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, die als klar und knapp gefaßt gelten können, nämlich Produkten von Beispielen 1-11.

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 99 10 9050

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Orientierung und erfolgen ohne Gewähr.

12-08-1999

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4675381	A	23-06-1987	AT 26584 T AU 2698684 A CA 1241322 A WO 8500372 A DK 88385 A EP 0130935 A EP 0150184 A FI 850835 A,B,	15-05-1987 07-02-1985 30-08-1988 31-01-1985 27-02-1985 09-01-1985 07-08-1985 28-02-1985
WO 9401486	A	20-01-1994	DE 4221875 A DE 59367218 D EP 0648241 A ES 2105287 T US 5747635 A	05-01-1994 02-10-1997 19-04-1995 16-10-1997 05-05-1998
EP 0884344	A	16-12-1998	KEINE	
DE 19528782	A	06-02-1997	CA 2228363 A WO 9706279 A EP 0842300 A US 5885474 A	20-02-1997 20-02-1997 20-05-1998 23-03-1999
US 5292858	A	08-03-1994	AU 689476 B AU 6442894 A CA 2158672 A EP 0690885 A JP 8507822 T WO 9421719 A	02-04-1998 11-10-1994 17-09-1994 10-01-1996 20-08-1996 29-09-1994
DE 19545678	A	12-06-1997	CA 2192256 A EP 0783013 A JP 9183841 A US 5910564 A	08-06-1997 09-07-1997 15-07-1997 08-06-1999

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82